Process for reclaiming lacquer sludges.

Application number: EP19950104392 19950324
Priority number(s): DE19944411753 19940406

| Publication number: EP0676440 | | Also published as: | |
|----------------------------------|---|------------------------|--|
| Publication date: | 1995-10-11 | DE4411753 (A1) | |
| Inventor: | HOVESTADT WIELAND DR (DE); BRUECK JOCHEN DR (DE); BLUM HARALD DR (DE) | 臣P0676440 (B1) | |
| Applicant: | BAYER AG (DE) | Cited documents: | |
| Classification: - international: | C08J11/00; C08J11/00; (IPC1-7): C08J11/00; C09D7/00; C08L75/04 | EP0556670 EP0569756 | |
| - european: | C08J11/00 | P0613922 | |

Report a data error here

Abstract of EP0676440

A process for recycling the overspray from paint spraying booths, consisting of solvent-contg. 2-component polyurethane (PU) paint or moisture-drying 1-component PU paint (I), comprises: (I) solating the paint sturry with water and a coagulant, (ii) mixing the sturry (opt. after removing water), with an organic solvent which is unreactive towards NCO gps., (ii) reacting the free NCO gps. with cyds. (II) which are more reactive towards NCO gps., than water or any component with NCO-reactive gps. in the original paint, (iv) removing insoluble material, (v) removing solvent from the binder soln. obtd., to give a solids content of 60-100 wt. %, (v)) mixing with a water-dilutable stoving binder in the form of solid resin and (vii) dispersing this binder mixt. in water. In another version of the process, reactive cpds. (II) can be dissolved or mulsified in the water used in stage (i).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



① Veröffentlichungsnummer: 0 676 440 A1

FUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG (E)

(1) Anmeldenummer: 95104392.6

60 Int. Cl.5: C08J 11/00. C09D 7/00. //C08L75:04

(2) Anmeldetag: 24.03.95

Priorität: 06.04.94 DE 4411753

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 11.10.95 Patentblatt 95/41

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE (7) Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen (DE)

(2) Erfinder: Hovestadt, Wieland, Dr. Alte Rather Strasse 189 D-47802 Krefeld (DE) Erfinder: Brück, Jochen, Dr. Roggendorfstrasse 61 D-51061 Köln (DE) Erfinder: Blum, Harald, Dr. Auf dem Westkamp 1 D-47669 Wachtendonk (DE)

Verfahren zur Wiederverwertung von Lackschlamm.

(F) Ein mehrstufiges Verfahren zur Wiederverwertung des bei der Verarbeitung von Polyurethanlakken anfallenden Oversprays, bei welchem die in dem Overspray vorliegenden Isocyanantgruppen mit gegenüber Isocyanatgruppen hochreaktiven Verbindungen abreagiert werden, und wobei die hierbei anfallenden Gemische weitgehend von Lösungsmittel befreit, mit Festharz wasserverdünnbarer Einbrennbindemittel vermischt und anschließend in Wasser dispergiert werden, sowie die Verwendung der hierbei anfallenden Dispersionen in Kombination mit blokkierten Polvisocvanaten oder mit Aminovernetzerharzen in Wasser verdünnbaren Einbrennlacken.

25

35

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Aufabeitung von beim Verspritzen von ibsungsmittelhabigen 1 - oder 2-Komponenten-Polyurethanlacken anfallendem Lackschlamm unter Wiederverwertung der dabei isolierten organischen Bestandteile in wasserverdümbaren Bindemitteln.

1

Lösungsmittelhaltige 2-Komponenten-Polyurethanlacke des Standes der Technik haben aufgrund ihrer hervorragenden Eigenschaften eine oroße praktische Bedeutung auf dem Beschichtungssektor gewonnen. Die Lacke werden in der Praxis in der Regel durch Spritzen auf die zu beschichtenden Substrate aufgetragen. Hierbei kann nicht vermieden werden, daß durch "Overspray" erhebliche Mengen des eingesetzten Beschichtungsmittels verloren gehen. In der Praxis werden diese überschüssigen Mengen im allgemeinen mit Hilfe von Wasser aus der Abluft der Beschichtungsanlage ausgewaschen und unter Mitverwendung von Koagulierungsmitteln, wie beispielsweise oberflächenaktiven, anorganischen Materialien wie Tonerde, zur Koagulation gebracht, Dieser Lackschlamm wird bislang in den meisten Fällen als Sondermüll entsorat.

In der DE-OS 4 214 943 wird offenbart, daß die Blockierung der Polyisocyanate auch schon in der Spritzkabine erfolgen kann, wenn die entsprechenden Verbindungen im Wasser der Kabine gelöst oder emulcijert werden.

Auch die Wiederverwertung des bei der Verabeitung von feuchtigkeitsrocknenden 1-Kömponenten-Polyurethanlacken anfallenden Oversprays wird in den genannten Voreröftentlichungen angesprochen. So entstehen aus den NOO-Prepolymeren beispielsweise bei Umsetzung mit Aminoalkoholen wiederverwerdebare Polytyriden/vylverlindungen bzw. bei der Umsetzung mit sekundären Monoaminen Amin-blockierte NOO-Prepolymere, die als Polyokomponente bzw. blockierte Polysocyanatkomponente in neuen Lackansätzen wiederverwendet werden können.

Wie jetzt überraschend gefunden wurde, eigner sich die nach den Verfahren des genannten Standes der Technik in in organischen Lösungsmittein gelöster Form letztendlich anfallenden modifizierten Bindemittelkomponenten besonders gut als Bindemittelkomponente in wassenverdümbaren Einbremitacken auf Basis von durch geeignete Vernetzer vemetzbaren Festharzen. Hierzu werden die in organischer Lüsung gewonnenen modifizierten Bindemittelbestandteile vom Lüsungsmittel weitgehend befreit und mit dem Festharz eines wasenverdümbaren Einbrennbindemittels vermischt und mit diesem zusammen in Wässer dispergiert und mit diesem zusammen in Wässer dispergiert.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein Verfahren zur Wiederverwertung des in Form von Lackschlamm beim Verspritzen von l\u00fcsungsmittelhaltigen 2-Komponenten-Polyurethanlacken oder von reubnigkeistrocknenden 1-Komponenten-Polyurethanlacken in Spritzkabinen anfallendem "Oversoravs" durch

- (i) Isolieren des Lackschlamms unter Einsatz von Wasser und Koaguliermitteln,
- (ii) Vermischen des aus Lackbestandteilen und Koaguliermitteln, sowie Wasser bestehenden Lackschlamms, gegebenerfalls nach Entfernung zumindest eines Teils des Wassers, mit einem gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösunscmittel
- (iii) Umsetzung der in dem gemäß (ii) erhaltenen Gemisch vorliegenden freien Isocyanatgruppen mit Verbindungen, welche gegenüber Isocyanatgruppen eine höhere Reaktivität aufwelsen als Wasser oder als die gegebenenfalls in der Zomponenten-Polyurethanlack mitvervendete Reaktivkomponente mit gegenüber Isocyanatdruppen reaktionstähligen Gruppen,
- (iv) Befreien der gemaß (iii) anfallenden organischen Phase von gegebenenfalls vorliegenden unlöslichen Bestandteilen und Wiederverwertung der gelösten, organischen Bestandteile,
 - dadurch gekennzeichnet, daß man (y) die gemäß (iv) anfallende Lösung der Bindemittel bis auf einen Festkörpergehalt von 60 bis 100 Gew.-% vom Lösungsmittel befreit,
- (vi) die gemaß (v) anfallenden, gegebenenfalls noch Lösungsmittel enthaltenden Bindemittel mit dem Festharz wasserverdünnbarer Einbrennbindemittel vermischt und
- (vii) die gemäß (vi) anfallende Bindemittelmischung in Wasser disperglert.
- Gegenstand der Erfindung ist auch eine Abänderung dieses Verfahrens, welche darin besteht, die gemäß Verfahrensstufe (iii) einzusstzenden, gegenüber Isocyanatgruppen hochreaktiven Verbirdungen bereits in der Verfahrensstufe (i) im Wasser der Spritzkabline gelöst oder emulgiert zum Einsatz zu bringen.
- Gegenstand der Erfindung ist schließlich auch die Verwendung der beim erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen wäßrigen Dispersionen in Kombination mit blockierten Polyisocyanaten oder mit Aminovernetzerharzen in wasserverdünnbaren Ein-

brennlacken.

Das erfindungsgemäße Verfahren dient vorzugsweise zur Aufarbeitung von Lackschlamm, der bei der Verarbeitung von lösemittelhaltigen 2-Komponenten-Polyurethanlacken anfällt.

3

Die Polvisocvanatkomponente in derartigen 2-Komponenten-Polyurethanlacken besteht, vorzugsweise aus sogenannten Lackpolyisocyanaten, d.h. aus Biuret-, Isocyanurat-, Urethan-, Allophanatund/oder Uretdiongruppen aufweisenden Derivaten von einfachen Diisocvanaten wie insbesondere 1,6-Diisocvanatohexan oder Gemischen von 1,6-Diisocvanatohexanmit1-Isocyanto-3,3,5-trimethyl-5-isocyanatomethylcyclohexan und/oder mit 2,4- und/oder 2,6-Diisocyanatotoluol. Diese an sich bekannten Lacknolvisocvanate weisen im allgemeinen einen Gehalt an monomeren Ausgangsdiisocyanaten von unter 0.5 Gew.-% und einen Gehalt an Isocyanatgruppen von ca. 15 - 25 Gew.-% auf.

Bei den gegenüber Isocyanatgruppen reaktionsfähigen Reaktionspartnern in 2-Komponenten-Polyurethanlacken handelt es sich vor allem um die an sich bekannten höhermolekularen Polyhydroxylverbindungen mit einem Hydroxylgruppengehalt von 0,1 bis 10 Gew.-%. Beispielsweise genannt seien die an sich bekannten hydroxyfunktionellen Polyester, Polyether, Polyacrylate, Polyurethane, Polydienharze und Epoxidharze sowie Mischungen, Kombinationen oder Umsetzungsprodukte derartiger Polyhydroxylverbindungen.

Bei dem erfindungsgemäß weniger bevorzugten 1-Komponenten-Polyurethanlacken handelt es sich um solche, deren Bindemittel aus NCO-Prepolymeren mit einem NCO-Gehalt von ca. 3 bis 16 Gew.-% bestehen und die durch Umsetzung der oben beispielhaft genannten einfachen Diisocyanate oder auch der beispielhaft genannten Lackpolyisocyanate mit unterschüssigen Mengen an Polyhvdroxviverbindungen der genannten Art erhalten werden

Gegebenenfalls dem Originallack zugesetzte Pigmente, Füllstoffe und Lackhilfsmittel wie Verlaufsmittel, Glanzverbesserer, Antiabsetzmittel, Verdicker, Thixotropiermittel, Antioxidantien, Hitzestahilisatoren usw. haben auf das erfindungsgemäße Verfahren keinen wesentlichen Einfluß. Je nach Löslichkeit finden sich diese Bestandteile entweder in der gemäß Verfahrensstufe (iv) anfallenden organischen Phase oder in der unlöslichen festen Phase wieder.

Bei dem in dem erfindungsgemäßen Verfahren in der Verfahrensstufe (i) eingesetzten Koagulierungsmittel handelt es sich z.B. um Substanzen, die eine gewisse Affinität gegenüber den organischen Bestandteilen der Lacke aufweisen und eine Entklebung, d.h. eine Verhinderung des Anklebens der Lackbestandteile an den eingesetzten Geräten und Behältern bewirken. Der Einsatz der Koagulie-

rungsmittel in Kombination mit Wasser bewirkt im allgemeinen die Bildung eines mehrphasigen Systems, in welchem die organischen Bindemittelbestandteile des eingesetzten Lackes (in gemäß Abänderung des Verfahrens chemisch modifizierter Form) koaguliert bzw. an dem Koagulierungsmittel adsorbiert vortiegen. Diese festen Bestandteile können durch Flotation oder Sedimentation von der Hauptmenge des Wassers abgeschieden und kontinuierlich abgeräumt werden und bilden dann den in der Verfahrensstufe (i) isolierten Lackschlamm.

Geeignete Koagulierungsmittel sind beispielsweise oberflächenaktive Substanzen wie beispielsweise Metalloxide bzw. -hydroxide, wie Aluminiumoxide oder -hydroxide bzw. Eisenoxide-, -oxidhydrate oder -hydroxide, Schichtsilikate, Wachsemulsionen oder Tonerde. Bevorzugtes Koagulierungsmittel ist Tonerde. Die bevorzugten Koagulierungsmittel sind sowohl in Wasser als auch im verwendetem Extraktionsmittel unlöslich. Nicht geeignet sind solche Koagulierungsmittel, die mit dem Lack chemisch reagieren.

Bei den in der Verfahrensstufe (ii) eingesetzten Lösungs- bzw. Extraktionsmittel handelt es sich vorzugsweise um Lösungsmittel, die auch üblicherweise als Colöser in wasserverdünnbaren Einbrennmitteln eingesetzt werden, vorausgesetzt, daß eine gute Löslichkeit der organischen Lackbestandteile besteht. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon, Cyclopentanon, Cyclohexanon, Ester wie Ethylacetat, Propylacetat, Butylacetat, Methoxypropylacetat, Ether wie Dibutyldiglykol, Dioxan, andere aprotische Lösungsmittel wie N-Methylpyrrolidon oder Dimethylformamid oder Mischungen hieraus. Weniger bevorzugt sind Aromaten wie Toluol oder Xylol.

Die Menge des Lösungsmittels wird so gewählt, daß in Verfahrensstufe (iii) durch Rühren eine gute Durchmischung des Lackschlamms und der gegenüber Isocvanatgruppen hochreaktiven Verbindung möglich wird, und daß außerdem in Verfahrensstufe (iv) eine gute Abtrennung zwischen fester und flüssiger Phase erreicht wird. Üblicherweise ist die 0.5- bis 5-fache Menge, bezogen auf den Lackschlamm, erforderlich und ausreichend.

Bei den in der Verfahrensstufe (iii) eingesetzten Verbindungen mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktionsfähigen Gruppen handelt es sich vorzugsweise um im Sinne der Isocyanat-Additionsreaktion monofunktionelle Verbindungen, eines unter 600, vorzugsweise unter 200 liegenden Molekulargewichts, die gegenüber Isocyanatgruppen eine höhere Reaktionsbereitschaft aufweisen als Wasser und als die in 2-Komponenten-Polyurethanlacken eingesetzten Reaktivkomponenten (insbesondere die oben genannten Polyhydroxylverbindungen). In Betracht kommen primäre oder sekundäre Monoamine mit ailpitatisch gebundenen Aminogruppen, bebspielswisse Fullyrämin, Robulyamin, n. Polityrämin, Dubylamin, n. Polityrämin, Dubylamin, n. Polityrämin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Dire-brentylamin, Cyclotheyamin, Piperidin, Pyrrolidon oder Morpholin. Ebertalls geeignet, jedoch weniger bevorzugt sind armatische, primäte und sekundliker, mondfunktionelle Amine. Im Falle der Verwendung von leicht fülchtigen Monoaminen, insbesondere sekundisren Monoaminen stellen diese Verbindungen Blockkourngsmittel dar, die bei der Aushärtung der letztendlich erhaltenen Einbrennlacke wieder abesesallen werden.

Zwei weitere Gruppen von Verbindungen mit gegenüber lescyanstgruppen reaktionsfähligen Gruppen, die bei der Aushärtung der Einbrennlacke wieder abgespalten werden, sind Oxime, wie beispielsweise Actoun-, Butann- oder Oychohexannoxim und Lactame, wie beispielsweise Butyrolactam oder Caronactam.

Eine weitere Gruppe von Verbindungen, die in der Verfahrensstufe (iii) eingesetzt werden können, sind eine primäre oder sekundäre aliphatisch gebundene Aminogruppe aufweisende Aminoalkohole, die wegen der extrem unterschiedlichen Reaktivität der Amino- und Hydroxylgruppen in erster Näherung als "im Sinne der Isocyanat-Additionsreaktion monofunktionell" bezeichnet werden können, insbesondere dann, wenn sie in solchen Mengen eingesetzt werden, daß auf jede Isocyanatgruppe mindestens eine Aminogruppe entfällt. Beispiele derartiger Aminoalkohole sind 2-Aminoethanol, 2-(Methylamino)-ethanol, Diethanolamin, 3-Amino-1-propanol, 1-Amino-2-propanol, Diisopropanolamin, 2-Amino-2-methyl-propanol, 2-Amino-2-methyl-1,3propandiol, 2-Amino-2-hydroxymethyl-1,3-propandiol oder deren Gemische.

Im Falle der Verwendung von derartigen Aminoalkoholen resultieren in der Verfahrensstufe (v) hydroxytnutkinoelle Bindemittel, die in Verfahrensstufe (vii) zusammen mit dem wasserverdünnbaren Einbrennbindemittel durch geeigenete Vernetzerharze auseeläktet werden können.

Ebenfalls geeignet sind Mischungen der oben beispielhaft genannten und gegebenenfalls anderer Verbindungen, die gegenüber Isocyanatigruppen eine höhere Reaktivitätsbereitschaft aufweisen als Wasser und als die in dem 2-Komponenten-Polyurethanlack eingesetzte Reaktivkomponente.

Besonders bevorzugte Verbindungen mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktionstähigen Gruppen, die in der Verfahrensstufe (iii) eingesetzt werden können sind die beispielhaft genannten, sekundären Monoamine und Aminoalkohole.

Die Menge der in der Verfahrensstufe (iii) eingesetzten Komponente mit gegenüber Isocyanatgruppen reaktionsfähigen Gruppen wird im allgemeinen so gewählt, daß auf jede Isocyanatgruppe 0,25 bis 5, vorzugsweise 0,8 bis 1,2 gegenüber Isocyanatgruppen hochreaktive Gruppen der genannten Art entfallen.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die als "Overspray" anfallenden Lackbestandteile wie ausgeführt mit Wasser ausgewaschen, wobei das Wasser bereits das Koaqulierungsmittel in aufgeschlämmter Form enthalten kann oder wobei dieses dem Gemisch aus Wasser und Lackbestandteilen nachträglich zugesetzt wird. Anschließend wird der sich dabei bildende Lackschlamm durch Flotation oder Sedimentation abgeschieden und durch Dekantieren, Filtrieren oder ähnliche Methoden von der Hauptmenge des Wassers befreit. Der so isolierte Lackschlamm wird dann in der nachfolgenden Verfahrensstufe (ii) mit dem Lösungsmittel vermischt, worauf das hierbei resultierende Gemisch in der Verfahrensstufe (iii) mit den gegenüber Isocyanatgruppen reaktionsfähigen Verbindungen umgesetzt wird. Diese Umsetzung erfolgt im allgemeinen innerhalb des Temperaturbereichs von 0 bis 150°C, vorzugsweise von 10 bis 80 °C und wird solange durchgeführt, bis die Isocvanatgruppen völlig abreagiert sind.

Gemäß einer möglichen, jedoch weniger bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemä-Ben Verfahrens werden die in der Verfahrensstufe (iii) einzusetzenden, gegenüber Isocyanatgruppen nochreaktiven Verbindungen entsprechend der Verfahrensweise der DE-OS 4 214 943 im Wasser der Spitzkabine gelöst oder emulgiert, so daß in der Verfahrensstufe (iii) unmittelbar Lösungen von entsprechend chemisch modifizierten Bindemitteln anfallen, die sofort der Verfahrensstufe (iv) zugeführt werden können.

werden können.
In der Verfahrensstufe (iv) werden die chemisch modifizierten, im Extraktionsmittlei lösichen Bindemittebestandielle gegebenenfalls unter gleichzeitigen Kräftigem Rühren und/oder unter Erwärmen bis maximal 100 °C, vorzugsweise maximal 50 °C vorm Kosgulierungsmittel extrahlert. Zur Verbesserung der Aubbeute kann es erforderfich sein, das noch vorliegende Wasser durch Phasentrennung, Destillation zu unternen. Anschließend werden die festen Bestandteile durch Filtration oder Dekantieren von der Läsunssmittleichasse abbetrenen.

Die schonende Aufkonzentration der Bindemittel gemäß Verfahrensstufe (v) bis auf einen Festkörpergehalt von 60 bis 100 %, vorzugsweise 80 bis 100 %, kann durch Übliche Verfahren wie Destillation oder Dünsschichtverdampfung erfolgen. Das hierbei wiedergewonnene Lösungsmittel kann in der Regel ohne Reinigung im nächsten Aufarbeitungsproze@ wieder eingesetzt werden. Als in der Vorfatvensstufe (n) eingsestetze Festharze oder als organische Lösung der Fostharze können alle in der Lackindustile im Bereich wasserverdünnbarer Einbrennmittel übliche Harze vorwendet werden. Dieses sind vor allem hytriodramino-, epoxi-, oder säurefunktionellen Polysetter, Polyschytak, Polysteher, Polyseterunthan-, Polyurethan- oder Polybutadienfestharze oder deren Gemische

Die Harze werden üblicherweise in einem organischen Lösemittel oder in Substanz hergestellt. Aufgrund von eingebauten arionischen oder kalicnischen Gruppen und/oder wegen der Mitwerwendung von externe Emulgatoren sind die Harze wasserlöslich bzw. wasserdisbergierbar. Vor dem Dispergieren werden die Harze üblicherweise, im Falle einer arionischen Modifizierung bevorzugt mit Aminen, im Falle einer aktionischen Modifizierung bevorzugt mit Organischen Säunen, neutralisiert.

Im erfindungsgemäßen Verfahren werden diese Festharze oder die organische Lösung dieser Festharze in der Verfahrensstufe (vi) vor dem Dispergieren mit den in der Verfahrensstufe (v) anfallenden, gegebenenfalls noch geringe Lösungsmittelmengen aufweisenden Bindemitteln gemischt. Die Mischung erfolgt bei einer Temperatur zwischen 10 und 150 °C, bevorzugt zwischen Raumtemperatur und 120 °C. Die Mengenverhältnisse der Abmischkomponenten werden dabel so gewählt, daß der Anteil der erfindungsgemäß modifizierten, gegebenenfalls zusammen mit Restlösungsmitteln in der Stufe (v) anfallenden Bindemittel in dem Gemisch aus diesem Bindemittel und dem genannten Festharz, jeweils bezogen auf Feststoff, bei 1 bis 60, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% liegt.

Das Dispergieren in Wasser erfolgt wie es für das wasserverdünnbare Festharz allein auch üblich ist. Der Festkörpergehalt der Endprodukte lieg zwischen 20 und 75 %, bevorzugt 30 und 60 %.

Die so hergestellen wäßrigen Dispersionen können in Kombination mit geeignenen Vernetzerhatzen zur Herstellung von wäßrigen Einterberhatzen kon verwendet werden Geeignete Vernetzerhatze sind insbesondere buckeiste Polykosoynatie der an sich bekannten Art bzw. Aminovernetzerhatze der behrafts an sich bekannten Art bewarten versieht werden beispielsweise in DE-OS 4 221 924 beschriebes versieht.

Die Einbrennlacke können selbstverständlich die üblichen Hilfs- und Zusatzmittel der Lacktechnologie enthalten.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch einzuschränken. Alle Angaben in "%" oder "Teilen" beziehen sich auf das Gewicht

Beisplel 1

In einer Kabine mit Wasserabscheidung wird 1 kg Lack verspritzt. Es handelt sich um einen lösungsmittelhaltigen Klarlack, dessen Bindemittel aus einem handelsüblichen Polyacrylat (@Desmophen A 450, Bayer AG) mit einem OH-Gehalt von 2,0 %, bezogen auf das Festharz, und der äquivalenten Menge trimerisiertem Hexamethylendiisocyanat ((@Desmodur N 3390, Bayer AG) mit einem NCO-Gehalt von 19,4 % besteht. Als entklebend wirkendes Koaguliermittel ist dem Kabinenwasser in einer Konzentration von 0,4 % @lpafloc, ein Tonerprodukt der Firma IPA, zugesetzt worden. Das Gemisch aus Kabinenwasser, Ipafloc und Overspray wird in ein Absetzbecken geleitet, wo es mit 20 %, bezogen auf Overspray, @Ipased, einem handelsüblichen Koaguliermittel auf Tonerde-Basis der Fa. IPA, vermischt wird.

Der abgesetzte Lackschlamm wird abgeräumt, das überschüssige Wasser abdekantiert und der Lackschlamm in einen Rührbehälter gefüllt. Bei Raumtemperatur werden unter kräftigem Rühren 2,5 kg Butylacetat und, entsprechend der äquimolaren Isocyanatmenge, Diisopropylamin zugegeben. Nach 3 Stunden bei Raumtemperatur werden die unlöslichen Bestandteile abfiltriert und erneut mit Butylacetat gewaschen. Die geringe Menge Wasser wird von den vereinigten Filtraten abgetrennt. Die Filtrate, welche 90 % des ursprünglich eingesetzten Lackbindemittels enthalten, werden im Vakuumverdampfer bis auf einen Festkörpergehalt von 85 % aufkonzentriert. Das abdestillierte Lösungsmittel kann ohne weitere Aufarbeitung im nächsten Aufarbeitungsprozeß wiederverwendet werden.

Beispiel 2

35

Man verfährt wie in Beispiel 1 und verspritzt 1 kg Lack unter Verwendung des gleichen Polyteosynates und Koaguliermittels. Als Polyol wird ein handelstüblicher hydroxygruppenhaltiger Polyester (eDesmophen 670, Bayer A6) mit einem Ottohalt von 4,3 %, bezogen auf das Festharz verwenriett

Der abgesotzte Lackschlamm wird abgräsumt, das überschlässige Wasser abstekantiert und der Lackschlamm in einen Rührbehäter gefüllt. Bei Raumtemperatur werden unter kräftigem Führen 25 kg N. Mehtpypyrolidon und, entsprechend der älquimolaren Isocyanatmenge, ein äquimolares Genisch aus Dielahanolamin und Din-butylamin zuggeben. Nach 3 Stunden ber Raumtemperatur werden die unlösichem Bestandteile abfiliriert und erneut mit N-Mostrylpyrrolidon gewaschen. Die Filtrate, welche 90 % des ursprünglich eingesetzten Lackbindemittels enthalten, werden im Vakuumverdampfer bis auf einen Festkörpregrehalt von 85 %

aufkonzentriert. Das abdestillierte Lösungsmittel kann im nächsten Aufarbeitungsprozeß wiederverwendet werden.

Beispiel 3

Bei den in diesem Beispiel eingesetzten, nach Neutralisation mit Amin wasserverdünnbaren Polysterfestharz handelt es sich um ein übliches, Hydroxylgruppen aufweisendes Polystetharz mit einem Hydroxylgruppenghalt von 3,6 Gew.-%, welches wie folgt hergestellt worden ist:

28.5 Toile Neopenbylgykol, 16.1 Taile Trimethylopropan und 36.2 Teile Isophthalsäure wehr in einem Dreihalskolben unter Rühren auf 190°C erhätzt. Die Koptemperatur beträgt 33°C bis 99°C. Bei einer Säurezahl des Produktes von 15. werden 21.2 Teile Adipinsäure zugegeben und die Veresterung bis zu einer Säurezahl von 40 fortgeführen.

80 Tolle des genannten Polyesberfestharzes werden vor der Neutralisation und vor der Wasserzugabe mit 13 Teilen n-Eubylglyfol und 20 Teilen des aufgearbeiteten, noch Restlösungsmittel ern halbenden Binderntitles aus Beispiel 1 versetzt. Die Mischung wird bei 80°C im Verlauf von 2 Stunden homogenisten. Nach Zugabe von 5 Teilen Dimetrylethanolamin, wird die Mischung im Wasser dispergiert. Der Festörpergehalt des Bindemittels beträgt 40 %. Es wird mit 35 Teilen Aminovernetzerharz (*elLunylet alt 8839, 8847 64) abpernischt 1.

Nach Applikation des so hergestellten wähligen Klarlacks auf einem Prülbech in einer Trockenflimstärke von 120 µm und Aushähung bei 180°C während eines Zeitraums von 30 min, erhält man einen klaren Lackfilm, der in seinen anwendungstechnischen Eigenschaften, wie Härte, Haftung oder Beständigkeit, die Anfordebungen z.B. eines joulsstellelle Einbernntackes orfüllt.

Beispiel 4

Das in diesem Beispiel eingesetzte Polyesteruretahentarz wird in Form einer 87 %igen L\u00e4sung in in-N-Methylpyrrolidion verwendet. Die Herstellung des Harzes erfolgt durch eine Veresterung von 35 Teilen Isononna\u00e4sung, e. 21, Teilen Adjine\u00e4sung von 42, Teilen Isophthals\u00e4sur mit 21,1 Teilen 1,6-Hoxandol, 11,9 Teilen 1,4-Octobexandimethanol und 17,1 Teilen Trimethylopropan zu einer Polyestervorstute mit einer S\u00e4urezahl von 2,8 und einer Hydroxylzahl von 178, 73,6 Teile der Polyestervorstufe und 6,2 Teile Dimethyloproplona\u00e4ure werden in 4,9 Teilen N-Methylpyrrolidon homogenis\u00e4und und mit 20,2 Teilen Isophrorondiisocyanat zu einem Polyesterurethanarz umgesetzt.

75 Teile der 87 %igen Lösung des Polyesterurethanharzes in N-Methylpyrrolidon werden vor der Neutralisation und vor der Wasserzugabe mit 25 Teilen des aufgearbeiteten Bindemittels aus Beispiel 2 versetzt. Die Mischung wird bei 90 °C in Vertauf von 2 Stunden homogenisiert. Nach Zugabe von 1,9 Teilen Dimethylethanolamin, wird die Mischung in Wasser dispergiert. Der Festkörpergehalt des Bindemittels beträgt 40 %.

100 Teile dieser wäßrigen Bindemitteldispersion werden mit 80 Teilen eines wasserverdinnbaren, mit Butanonoxim blockeiren, aliphatischen Lackpolyisocyanats mit einem Gehalt an blocklerten Isocyanatgruppen von 11,0 % (eBayhydrol CS 2016, Bayer AG) abgemischt.

Nach Applikation und Aushärtung entsprechend Beispiel 3 erhält man einen Klaren Lackfilm, der in seinen anwendungstechnischen Eigenschaften, wie Härte, Haftung oder Beständigkeit, die Anforderungen 2.B. eines Füllers für die Automobilindustrie erfüllt.

20 Patentansprüche

 Verfahren zur Wiederverwertung des in Form von Lackschlamm beim Verspritzen von lösungsmittelhältigen 2-Komponenten-Polyurethenlacken oder von feuchtigkeitstrocknenden 1-Komponenten-Polyurethanlacken in Spritzkabinen anfallendem "Oversprays" durch

 (i) Isolieren des Lackschlamms unter Einsatz von Wasser und Koaguliermitteln,

(ij) Vermischen des aus Lackoestandteilen und Koagulermitteln, sowie Wasser bestehenden Lackschlamms, gegebenenfalls nach Entferrung zumindest eines Teils des Wassers, mit einem gegenüber Isocyanatgruppen inerten organischen Lösungsmittel (ii) Umsetzung der in dem gemäß (i) Prahattenen Gemisch vorliegenden freien Isocyanatgruppen mit Verbindungen, welche gegen Der Isocyanatgruppen eine höhere Rastivität aufweisen als Wasser oder als die gegebenenfalls in idem 2-Komponenten-Polyurethanlack mitverwendete Rastilvkomponente mit gegenüber Isocyanatgruppen retit gegenüber Isocyanatgruppen re-

aktionsfähigen Gruppen, (iv) Befreien der gemäß (iii) anfallenden organischen Phase von gegebenenfalls vorliegenden unlöstichen Bestandteilen und Wiederverwertung der gelösten, organischen Bestandteile,

dadurch gekennzeichnet, daß man

(v) die gemäß (iv) anfallende Lösung der Bindemittel bis auf einen Festkörpergehalt von 60 bis 100 Gew.-% vom Lösungsmittel befreit.

(vi) die gemäß (v) anfallenden, gegebenenfalls noch Lösungsmittel enthaltenden Bindemittel mit dem Festharz wasserverdünnbarer Einbrennbindemittel vermischt und (vii) die gemäß (vi) anfallende Bindemittelmischung in Wasser dispergiert.

- 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, des man in der Verfahrensstule (iii) gegenüber (socyanatgruppen reaktionstählge Verbrindungen, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus primären Monoaminen mit allphatisch gebundenen Aminogruppen, sekundären Monoaminen mit alliphatisch gebundenen Aminogruppen, Aminoalkoholen mit einer allphatisch gebundenen primären oder sekundären Aminogruppe, Oximen, und Gemischen derartiger Verbindungen verwendet.
- Verfahren gemäß Anspruch 1 und 2, dadurch gekenzeichnet, daß man in der Verfahrensstufe (vi) die Mengenverhältnisse der Abmischkomponenten so wählt, daß der Annteil des gemäß Stufe (v) erhaltenen Bindemittels in dem Germisch bei 5 bis 40 Gew.-%, jeweils bezogen auf Festsoft berägt.
- 4. Abänderung der Verfahren gemäß Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die gemäß Verfahrensstufe (iii) einzusetzenden, gegenüber Isocyanatgruppen hochreaktiven Verbindungen in dem gemäß Stufe (i) eingesetzten Wasser löst oder emulgiert.
- Verwendung der gemäß Anspruch 1 bis 4 erhaltenen wäßrigen Dispersionen in Kombination mit blockierten Polyisocyanaten in wasserverdünnbaren Einbrennlacken.
- Verwendung der gemäß Anspruch 1 bis 4 erhaltenen wäßrigen Dispersionen in Kombination mit Aminovernetzerharzen in wasserverdünnbaren Einbrennlacken.

35

45

50



EP 95 10 4392

| | EINSCHLÄGIG | E DOKUMENTE | | |
|-----------|---|--|--|---|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokume der maßgeblic | nts mit Angabe, soweit erforderlich, hen Teite | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL6) |
| D,A | EP-A-O 556 670 (BAY * Seite 3, Spalte 4 Ansprüche * | ER AG) , Zeile 26 - Zeile 52; | 1 | C08J11/00 C09D7/00 //C08L75:04 |
| D,A | EP-A-0 569 756 (BAY * Ansprüche * * Seite 3, Spalte 3 Zeile 21 * | ER AG) , Zeile 49 - Spalte 4, | 1 | |
| Ρ,Α | EP-A-0 613 922 (BAY * Ansprüche * * Seite 4, Spalte 5 * Seite 5, Spalte 8 | ER AG) , Zeile 13 - Zeile 38 , Zeile 37 - Zeile 41 | * * | |
| | | | | RECHERCHERTE SACHGEBIETE (Int.CL6) C08J C09D B05B |
| | | | | |
| Der v | Recharchement | de für alle Patentansprüche cratelit Absoliedetin der Rockerche | Ni: | Prishr aounakis, M |
| Y:vo | DEN HAAG KATEGORIE DER GENANNTEN a besonderer Bedeustung allein betrach n besonderer Bedeustung in Verbindun deren Vertflerheitlichung derschleben Kat thnologischer Hintergrund chstschriffliche Offenbarung | itet nach dem Ar g mit einer D: in der Anme egorie L: aus andern | g zugrunde liegend téokument, das jed unelécéztum veröff idung angeführtes l ründen angeführte | Theorien oder Grundsätze och erst am oder entlicht worden ist |